(9 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭55—124763

DInt. Cl.3 C 07 D 213/64 213/70

識別記号

广内整理番号 7138-4C 7138-4C

公公開 昭和55年(1980)9月26日

発明の数 1 審查請求 未請求

(全 3 頁)

❷5-トリフルオロメチル -2-ピリドン誘導体

20特

昭54-32068

20出

願 昭54(1979)3月19日

72杂 明者

西山降三

高槻市真上町5丁目41番22号

者 藤川敢一

守山市浮気町321番地の31

明 者 横道勲 72杂

草津市野村町221番地

@発明者 芳賀隆弘

草津市野村町221番地

長谷邦昭

守山市浮気町321番地の31

明 者 林弘仁

守山市浮気町321番地の31

顧 人 石原産業株式会社 会田

大阪市西区江戸堀1丁目3番11

ピリドン誘導体

2. 特許請求の課題

1. 一般式





(式中とは水素原子又はハロゲン原子であ り、Yは陰素原子又はイオウ原子である。低 し、スが水素原子の場合、Yはイオウ原子で ある。)で変わされる5-トリフルオロノチ ルーユービリドン誘導体。

3. 発明の詳細な説明

本発明は医療、農業、集新などの中間原料と して省局で、新規なち~トリフルオロメテル~ 2-ビリドン静帯体に関する。

鉢しくは本発明 は一般式

(I)

(式中はは水素原子又はヘロゲン菓子であり、 Yは職業菓子又はイオウ風子である。但し、X が水震原子の場合、Yはイオク原子である。) で塗わされる5-トリフルオロメチルー2-ピ 9 ドン酵夢体である。

割配一般式(4)の5-トリフルオロノチルー2 - ヒリドン舗帯保は、次に示すような互変異性 として存在することができる。

$$c_{F_{\bullet}} \xrightarrow{X} YH = c_{F_{\bullet}} \xrightarrow{X} Y$$

(式中工及びYは前途の遊りである)

曽紀一般式(i)において、 X で表わされるハロ ゲン風子としては弗雷、塩素、臭素、沃素が夢 けられる。

神器電 55-124763(2)

本発明 5~トリフルオロメテルー2-ヒリ ドン鉄帯体は進 、例えば下記方法によって製 激される。

(上記反応式中 Bas はハロゲン菓子である) 一般に上記反応はジメチルスルホキシド、ジメテルホルムアミドなどの非プロトン性犠牲事 様中、本酸化ナトリウム、水酸化カリウムなど のフルカリ水溶液を用いて50~150で、Q1 ~10時間で行なわれる。

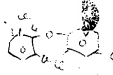
(上記反応文中义及び Rad 社論返の通りである)

一般に上記反応はノタノール、エタノールなどのアルコール類、ジメテルスルホキシド、ジ メテルホルムアミドなどの弁ブロトン佐賀性書 能など 帯像中、テオ原素、硫化ソーダ、テオ 硫酸ソーダ、N・N- ジノテルジテオカルパミ ン酸ソーダなどのテオール化剤を用いて50~ 磁波温度0.5~10時間で行なわれる。

一般に上記反応は関塩化炭素、クロロギルム、 酢酸、二硫化炭素、水、非ブロトン性極性溶薬 などの溶集中、塩素ガス、臭素、チオニルクロ

ライド、スルフリルクロライドなどのハロゲン 化剤を用いて0~100℃、0.5~10時間で 行なわれる。

本売明化合物は、何えばハロゲン化ニトロペンセン製と総合をせても - (5-トリフルオロメチルビリジン - 2-イルオキシ)ニトロペンゼン機を生成させ、これを避元して得られるも-(5-トリフルオロメテルビリジン - 2-イルオヤシ)アニリン類とペンプイルイソシアネ



- 3 -

死虫率が得られた。

次に本発制化合物の具体的合成例を記載する。 合成例 1 3 - クロロー 5 - トリフルオロノチ ルー 2 - ビリドン

f A 1

5ートリフルオロノテルー 2ーヒリドン Q 2 タセクロロホルム 2 0 mlに接解させ、5 0 にに加払して塩素ガスを 1 時間接押下に通じ た。反応終了後、クロロホルムを留安し、ト ルエン・n ーヘキサンの混合溶解で再結系し て敵点 1 4 4 ~ 1 4 7 での目的物 Q 1 5 9 を 得た。

(B)

水酸化ナトリウム24月を水125mに存 解させた水溶液に23-ジクロロー5-トリフルオロノチルヒリジン4月を加え、更にジノチルスルホキシド125mを加えて加熱し、130で1時間接搾下に反応させた。反応 装了後生成物を放布し、最極酸で酸性にして 沈級物を得、このものを組造して目的 25

- ト無とを反応させることによりN - ペンゾイ ルーパーしょー(5ートリフルオロノナルヒリ ジンー2ーイルオキシ】フエニル】ウレア承化 合物に簡単できる。 郭しくは本売別化合物の3 - クロロー5 - トリフルオロメチルー2 - とり ドンと345ートリクロロニトロペンセンとを 雑合、避元して3.5ージクロロー4ー(3ーク ロロー5ートリフルオロメテル ビリジンー2ー イルオサシ)アニリンを得、更にこのものとる 6-ジフルオロペンゾイルイソシアネートとを 反応させると、N-(26-ジフルオロペンゾ 1 N) - N - (35 - 50 PP - 4 - (3 - 0 ロロー5ートリフルオロノチルビリジンー2ー イルオキシ)フエニル〕ウレアを得ることがで きる。このものは農虫剤の有効減分として優れ た新性を示し、種々の有害虫、特に有害臭虫の 防駄に有効であって、何えはこの化合物。100 ppm水分散液にキャペツの整片を登潰し、それ を風乾してそこへ2~3合のコナガの均良を敵 ち、8日目に生死を物定した結果、100%の

1 7#1

- 6 -

りを得た。

合成例2 5-トリフルオロメテルー2ーチオ ビリドン

2-クロロー5-トリフルオロメナルヒリジン49とチオ駅東167メとモエタノール30mに溶解させ、加熱して避流状態でお時間操作下に反応させた。その後、水酸化力リウム水溶液123メを食々に加えて避流状態で1時間反応させた。反応終了後、生成物を放布し、物で水溶液で脱性にした。状態を放布し、水で洗浄し、系酸で脱性にした。状態により、水化メチレンで洗浄し、系酸で脱性にした。状態により、水化メチレンで放出し、液化メチレンで放倒させ、塩化メチレンで放倒させ、塩化メチレンを含まして耐点147~150℃の目的物21メを得た。

合成例 & オープロセーカートリフルオロメナ ルー 2 - ビリドン

5 - トリフルオロメテルー 2 - ビリドン Q 4 タを称数 1 0 xi に帯解させ、そこへ臭素 Q 4 タを加えて後押下で 4 時間反応させた。反

- 7 -

特別的55-124763(3) 応義了後、非数を智夫し、塩化ノナレン~n - ヘキサン 最合体集で再結品して触点162

~165 にの目的 0.45 がを得た。

☆成例 4 3 - ナロロー 5 ~ トリフルオロノチ ルー 2 - チオビリドン

2 ~ クロロー5 ~ トリフルオロメテルヒリ ジン4 F に代えて23 ~ ジクロロー5 ~ トリ フルオロメテルビリジン47 5 F を用いる以 外は前配合成例2と同様にして反応を行ない、 後処理を行なって敵点」25~128 での目 的物19 Fを得た。

特許出版人 石原应素养式会社

~ 8発-